(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-249473

(P2002-249473A)

(43)公開日 平成14年9月6日(2002.9.6)

(51) Int.Cl.	識別記号		P I				Ť	· ************************************	考)
C 0 7 C 233/65			CO	7 C 23	3/65			4 C 0 3	3
A 6 1 K 31/187			A 6	1 K 3	1/167			4 C 0 5	5
31/18				3	1/18			4 C 0 6	3
31/41	· ·			3	1/41			4 C 0 8	6
31/426				3	1/426			4 C 2 0	6
	審查	請求	未請求	請求功	国の数19	OL	(全 38 頁)	最終頁	に続く
(21)出願番号	特顧2001-384042(P2001-38404	2)	(71)	出願人	000000		A1 L		
(22)出顧日	平成13年12月18日 (2001.12.18)		(70)	५ ० वध 	大阪府	大阪市	西区江戸堀一	丁目3番1	5号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願2000-391175 (P2000-39117 平成12年12月22日 (2000.12.22)	5)	(12)	発明者		草津市	西渋川二丁目 中央研究所内		石原
(33)優先権主張国	日本(JP)		(72)	発明者	木村 滋賀県	博彦 草津市	西 渋川二丁目 中央研究所内	3番1号	石原
			(72)	発明者	湯木 滋賀県	俊次 草津市	西渋川二丁目 中央研究所内	3番1号	石原
								最終頁	に続く

(54) 【発明の名称】 アニリン誘導体またはその塩ならびにそれらを含有するサイトカイン産生抑制剤

(57)【要約】

【課題】 免疫機能の異常亢進を伴う疾患の治療薬または予防薬として有用なサイトカイン産生抑制剤を提供する。

【解決手段】

式(1):

【化1】

$$(R^1)_x$$
 $A-N$
 $(R^2)_y$
 $(R^3)_z$

[式中、Aは、COまたはSO2であり;Cyは、アリール基または複素環基であり;R¹およびR²はそれぞれ独立に、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換されてもよいアミノ基またはB-Q基であり;R³は $-M^1-M^2-R^5$ 基であり;R⁴は水素原子または置換されてもよいアルキル基であり;x は $0\sim5$ の

整数であり; yは0~4の整数であり; zは0~1の整数である]で表されるアニリン誘導体またはその塩を有効成分として含有するサイトカイン産生抑制剤。

【特許請求の範囲】 【請求項1】式(1):

【化1】

$$(R^1)_x$$
 $A-N-(Cy)$
 $(R^2)_y$
 $(R^3)_z$

[式中、AはCOまたはSO2であり:Cyはアリール基 または複素環基であり:R¹およびR²はそれぞれ独立 に、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、置換されても よいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換 されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロア ルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換 されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 置換されてもよいアミノ基または-B-Q基(BはO、 CO、COO、OCO、S、SOまたはSO2であり; Qは水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換され てもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル 基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されても よいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール 基、置換されてもよい複素環基または置換されてもよい 20 アミノ基である)であり; R³は-M¹-M²-R⁵基 {M ¹およびM²はそれぞれ独立に、O、S、NR6基(R6は 水素原子または置換されてもよいアルキル基である)、 単結合、炭素数1~2のアルキレン鎖、CO、SOまた はSO2であるか、M¹およびM²が一緒になり-N=N ーを形成してもよく:R⁵は置換されてもよいシクロア ルキル基、置換されてもよいアリール基または置換され てもよい複素環基である〉であり; R⁴は水素原子また は置換されてもよいアルキル基であり;xは0~5の整 数であり;yは $0\sim4$ の整数であり;zは $0\sim1$ の整数 30 である: 但し、(1) С y がフェニル基であり、そのフ ェニル基の4位の置換基が置換されてもよいピラゾール 基または置換されてもよいトリアゾール基である場合、 および(2) C y がフェニル基であり、そのフェニル基 の2位の置換基がアルキル基であり、かつ5位の置換基 が-NHCO-(CH2)q-R基(qは1~4の整数 であり、Rはアリール基またはシクロアルキル基であ る)である場合を除く]で表されるアニリン誘導体また はその塩を有効成分として含有するサイトカイン産生抑 制剤。

【請求項2】Cyがフェニル基または6員単環式複素環 基である請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項3】サイトカインがTh1タイプサイトカイン である請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項4】サイトカインがインターフェロンyである 請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項5】サイトカインがTh2タイプサイトカイン である請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項6】サイトカインがインターロイキン5である 請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項7】請求項1に記載の化合物またはその塩を有 効成分として含有する免疫機能の異常亢進を伴う疾患に 対する予防または治療薬。

【請求項8】免疫機能の異常亢進を伴う疾患が、蕁麻 疹、食物アレルギー、アナフィラキシーショック、好酸 球増加症候群、喘息、アレルギー性鼻炎、アレルギー性 結膜炎およびアトピー性皮膚炎から選ばれる少なくとも ー種のアレルギー性疾患である請求項7記載の予防また は治療薬。

【請求項9】免疫機能の異常亢進を伴う疾患が、全身性 自己免疫疾患である請求項7記載の予防または治療薬。 【請求項10】免疫機能の異常亢進を伴う疾患が、慢性 関節リウマチ、Ⅰ型糖尿病、橋本甲状腺炎、重症筋無力 症および多発性硬化症から選ばれる少なくとも一種の臓 器特異的自己免疫疾患である請求項9記載の予防または 治療薬。

【請求項11】式(1'):

【化2】

Hal
$$(R^1)_{x'}$$

$$A-N-Cy'$$

$$M-R^5$$

$$O_2N$$

[式中、AはCOまたはSO2であり; R¹およびR²は それぞれ独立に、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、 置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケ ニル基、置換されてもよいアルキニル基、置換されても よいシクロアルキル基、置換されてもよいシクロアルケ ニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよ い複素環基、置換されてもよいアミノ基または一B-Q 基(BはO、CO、COO、OCO、S、SOまたはS O2であり;Qは水素原子、置換されてもよいアルキル 基、置換されてもよいアルケニル基、置換されてもよい アルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置 換されてもよいシクロアルケニル基、置換されてもよい アリール基、置換されてもよい複素環基または置換され てもよいアミノ基である)であり; R⁴は水素原子また は置換されてもよいアルキル基であり:yは0~4の整 40 数であり; Halはハロゲン原子であり; Cy' はフェ ニル基または6員単環式複素環基であり;MはO、S、 NR⁶基(R⁶は水素原子または置換されてもよいアルキ ル基である)、-OCH2-、-OCH2CH2-、-C H_2O- , $-CH_2CH_2O-$, $-SCH_2-$, $-SCH_2$ CH2-、-CH2S-、-CH2CH2S-または単結合 であり;R⁵′は置換されてもよいピリジル基または置換 されてもよいアダマンチル基であり; x'は0~3の整 数である;但し、AがCOであり、かつR5'がー(CR ■ R*) dーNCR®R[©]基で置換されたアダマンチル基 (Roは水素原子またはアルキル基であり;Roは水素原

-2-

50

(3)

3

子、アルキル基またはアシル基であり、Rcは水素原子 またはアルキル基であり、dは0~3の整数である)で ある場合を除く〕で表されるアニリン誘導体またはその 塩。

【請求項12】 AがCOである請求項11のアニリン誘 導体またはその塩。

【請求項13】AがCOであり、R5′が置換されてもよ いピリジル基である請求項11のアニリン誘導体または その塩。

【請求項14】AがCOであり、R5′がハロアルキル基 で置換されたピリジル基(そしてそのピリジル基は、ハ ロゲン原子、水酸基、メルカプト基、置換可アルキル 基、置換可アルケニル基、置換可アルキニル基、置換可 アルコキシ基、置換可アルキルチオ基、置換可アルケニ ルオキシ基、置換可アルケニルチオ基、置換可アルキニ ルオキシ基、置換可アルキニルチオ基、置換可シクロア ルキル基、置換可シクロアルケニル基、置換可シクロア ルコキシ基、置換可シクロアルキルチオ基、置換可シク ロアルケニルオキシ基、置換可シクロアルケニルチオ 基、置換可アルコキシカルボニル基、置換可アルキルカ ルボニル基、置換可アルキルカルボニルオキシ基、置換 可アルケニルオキシカルボニル基、置換可アルケニルカ ルボニル基、置換可アルケニルカルボニルオキシ基、置 換可アルキニルオキシカルボニル基、置換可アルキニル カルボニル基、置換可アルキニルカルボニルオキシ基、 置換可シクロアルコキシカルボニル基、置換可シクロア ルキルカルボニル基、置換可シクロアルキルカルボニル オキシ基、置換可シクロアルケニルオキシカルボニル 基、置換可シクロアルケニルカルボニル基、置換可シク ロアルケニルカルボニルオキシ基、置換可アリール基、 置換可アリールオキシ基、置換可アリールチオ基、置換 可アリールオキシカルボニル基、置換可アリールカルボ ニル基、置換可アリールカルボニルオキシ基、置換可複 素環基、置換可複素環オキシ基、置換可複素環チオ基、 置換可複素環オキシカルボニル基、置換可複素環カルボ ニル基、置換可複素環カルボニルオキシ基、置換可アミ ノ基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、置換可ア ミノカルボニル基、置換可アルキルスルホニル基、置換 可アルケニルスルホニル基、置換可アルキニルスルホニ ロアルケニルスルホニル基、置換可アリールスルホニル 基、置換可複素環スルホニル基および置換可アミノスル ホニル基からなる群より選ばれた少なくとも1つの置換 基によって置換されてもよい)である請求項11のアニ リン誘導体またはその塩。

【請求項15】AがCOであり、R⁵′が3ークロロー5 -トリフルオロメチルー2ーピリジル基である請求項1 1のアニリン誘導体またはその塩。

【請求項16】AがCOであり、R5′が置換されてもよ **いアダマンチル基である請求項11のアニリン誘導体ま 50 (1L-4)、インターロイキン5(1L-5)、イン**

たはその塩。

【請求項17】 AがCOであり;Halがフッ素原子、 臭素原子または沃素原子であり; R⁵′ が置換されてもよ いアダマンチル基である請求項11のアニリン誘導体ま たはその塩。

【請求項18】 AがSO2である請求項11のアニリ ン誘導体またはその塩。

【請求項19】 請求項11に記載された式(1')の 化合物またはその塩の製造方法であって、式(11):

【化3】

[式中、A、R¹、Halおよびx'は前記請求項11の 定義通りであり、Lは脱離基である]で表される化合物 と、式(III):

【化4】

$$HN \longrightarrow Cy \longrightarrow M \longrightarrow R^{5'}$$

[式中、Cy'、R²、R⁴、R⁵′、Mおよびyは前記請 求項11の定義通りである]で表される化合物とを反応 させることにより、前記式(1')のアニリン誘導体ま たはその塩を製造する方法。

【発明の詳細な説明】

30 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アニリン誘導体ま たはその塩、ならびにそれらを有効成分として含有する サイトカイン産生抑制剤に関する。本発明のサイトカイ ン産生抑制剤は、免疫機能の異常亢進を伴う疾患、例え ば、アレルギー性疾患、全身性の自己免疫疾患、臓器特 異的な自己免疫疾患の予防または治療薬、あるいは臓器 移植時の拒絶反応の予防または治療薬として有用であ る。

[0002]

ル基、置換可シクロアルキルスルホニル基、置換可シク 40 【従来の技術】生体の免疫反応において、種々の免疫担 当細胞から産生されるサイトカインは免疫応答の方向性 を制御している。この免疫応答制御において中心的な役 割を担っているのが、ヘルパーT細胞であり、産生する サイトカインの種類によって、Th1とTh2のサブセ ットに分類されている。Th1タイプ細胞は、主にイン ターロイキン2 (IL-2)、インターフェロンy(I FN-y)等を産生し、ウイルス、バクテリア等に対す る感染防御などの細胞性免疫に関与することが知られて いる。Th2タイプ細胞は、主にインターロイキン4

クーロイキン6(ILー6)、インターロイキン10 (IL-10)、インターロイキン13(IL-13) 等を産生し、寄生虫に対する感染防御やB細胞からの抗体産生などの液性免疫に関与することが知られている。 しかしながら、これらの生体防御機構の制御が何らかの原因で不能となったり、あるいは低下した場合、免疫機能の異常亢進やバランス異常が起こり様々な疾患を誘発、増悪することが明らかとなってきた。

【0003】Th2タイプの免疫応答は、その異常亢進 に起因して、IgE抗体や肥満細胞が主に関与する即時 型アレルギー反応、好酸球が主に関与する遅延型アレル ギー反応などアレルギー性炎症反応が誘導、活性化さ れ、蕁麻疹、食物アレルギー、アナフィラキシーショッ ク、好酸球増加症候群、喘息、アレルギー性鼻炎、アレ ルギー性結膜炎、アトピー性皮膚炎等種々のアレルギー 性疾患の誘発、増悪に深く関与している。また、全身性 エリテマトーデス等の抗体産生あるいは液性免疫が異常 に亢進した病態にある全身性自己免疫疾患もやはりTh 2タイプの免疫応答の異常亢進が深く関わっている。こ れらのアレルギー性疾患を治療、予防するためにはTh 2タイプの免疫応答を制御することが重要であると考え られる。一方、Th 1タイプの免疫応答は、その異常亢 進に起因して、細胞性免疫反応を誘導、活性化し、慢性 関節リウマチ、I型糖尿病、橋本甲状腺炎、重症筋無力 症、多発性硬化症等の臟器特異的自己免疫疾患の誘発、 増悪に深く関与している。また、臓器移植に伴う拒絶反 応は、やはりThlタイプの細胞性免疫反応が深く関わ っている。これらの自己免疫疾患や移植後の拒絶反応を 予防または治療するためにはTh1タイプの免疫応答を 制御することが重要であると考えられる。

【0004】本発明のサイトカイン産生抑制剤の有効成分であるアニリン誘導体またはその塩と化学構造が類似した化合物としては、W095/146、W098/27081、W098/27058、W099/15164、W099/51580、W000/40235などに記載のものが挙げられる。しかしながら、これら化合物と本発明化合物とはその化学構造が異なる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】現在までのところ、これら重症化した免疫・アレルギー性疾患をTh1あるい 40 は、Th2タイプの免疫応答を特異的に制御し、治療することは困難であり、ステロイド剤の他、シクロスポリンやFK506などTh1およびTh2タイプのサイトカイン産生を両者共に強力に抑制する免疫抑制剤が、これら疾患の治療体系の主体を成しているのが現状である。しかしながらステロイド剤では、副腎皮質機能不全、糖尿病、消化性潰瘍、緑内障など種々の副作用が、シクロスポリンやFK506では腎障害、中枢神経障害などの重篤な副作用が問題となり、これらとは異なった新しいタイプのサイトカイン産生抑制剤の開発が待望さ 50

れている。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、既存剤の有効成分とは全く化学構造が異なるアニリン誘導体がサイトカイン産生抑制作用を有することを見出し、本発明を提案するに至った。これらは、Th2タイプのサイトカイン産生を抑制することにより、蕁麻疹、食物アレルギー、アナフィラキシーショック、好酸球増加症候群、喘息、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎、アトルギー性皮膚炎等の種々のアレルギー性疾患;全身性エリテマトーデス等の抗体産生あるいは液性免疫が異常に亢進した全身性自己免疫疾患に対する予防または治療薬として有用である。また、Th1タイプのサイトカイン産生を抑制することにより、慢性関節リウマチ、I型糖尿病、橋本甲状腺炎、重症筋無力症、多発性硬化症等の臓器特異的自己免疫疾患:臓器移植に伴う拒絶反応に対する予防または治療薬として有用である。

【0007】本願発明者等は、より優れたサイトカイン 産生抑制剤を見出すべく種々検討した結果、本発明を完成した。すなわち本発明は、式(I):

【化5】

$$(R^1)_x$$
 $A - N - Cy$
 $(R^2)_y$
 $(R^3)_z$

[式中、AはCOまたはSO2であり;Cyはアリール基 または複素環基であり;R¹およびR²はそれぞれ独立 に、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、置換されても よいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置換 30 されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロア ルキル基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換 されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、 置換されてもよいアミノ基または-B-Q基(BはO、 CO、COO、OCO、S、SOまたはSO2であり; Qは水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換され てもよいアルケニル基、置換されてもよいアルキニル 基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されても よいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール 基、置換されてもよい複素環基または置換されてもよい アミノ基である)であり;R³は-M¹-M²-R⁵基{M ¹およびM²はそれぞれ独立に、O、S、NR6基(R6は 水素原子または置換されてもよいアルキル基である)、 単結合、炭素数1~2のアルキレン鎖、CO、SOまた はSO2であるか、M¹およびM²が一緒になり-N=N ーを形成してもよく:R⁵は置換されてもよいシクロア ルキル基、置換されてもよいアリール基または置換され てもよい複素環基である」であり;R⁴は水素原子また は置換されてもよいアルキル基であり;xは0~5の整 数であり;yは0~4の整数であり;zは0~1の整数 50 である;但し、(1) C y がフェニル基であり、そのフ

(5)

ェニル基の4位の置換基が置換されてもよいピラゾール 基または置換されてもよいトリアゾール基である場合、 および(2) Cyがフェニル基であり、そのフェニル基 の2位の置換基がアルキル基であり、かつ5位の置換基 が-NHCO-(CH2)q-R基(qは1~4の整数 であり、Rはアリール基またはシクロアルキル基であ る)である場合を除く]で表されるアニリン誘導体また はその塩を有効成分として含有するサイトカイン産生抑 制剤に関する。

【0008】前記式(I)で表されるアニリン誘導体の 10 塩は、薬学的に許容される塩であればよく、例えば、塩 酸塩、硫酸塩、硝酸塩などの鉱酸塩:pートルエンスル ホン酸塩、プロパンスルホン酸塩、メタンスルホン酸塩 などの有機酸塩:カリウム塩、ナトリウム塩などのよう なアルカリ金属塩;カルシウム塩のようなアルカリ土類 金属塩;トリエタノールアミン塩、トリス(ヒドロキシ メチル)アミノメタン塩のような有機アミン塩などが挙 げられる。また、これらの塩の中で結晶水をもつものも ある。

【0009】R¹、R²、R⁴、R⁶およびQで表される置 20 換されてもよいアルキル基ならびに後記二次置換基およ び三次置換基中のアルキル部分としては、一般に炭素数 1~18のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル 基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、 オクチル基、デシル基、ノナデシル基などが挙げられ、 それらは直鎖又は枝分れ脂肪鎖の構造異性のものも含 ţ;₀

【0010】R¹、R²およびQで表される置換されても よいアルケニル基ならびに後記二次置換基および三次置 8のもの、例えばビニル基、プロペニル基、ブテニル 基、ペンテニル基、ヘキセニル基、デセニル基、ノナデ セニル基などが挙げられ、またそれらは直鎖又は枝分れ 脂肪鎖の構造異性のものも含む。

【0011】R¹、R²およびQで表される置換されても よいアルキニル基ならびに後記二次置換基および三次置 換基中のアルキニル部分としては、一般に炭素数2~1 8のもの、例えばエチニル基、プロピニル基、ブチニル 基、ペンチニル基、ヘキシニル基、デシニル基、ノナデ シニル基などが挙げられ、またそれらは直鎖又は枝分れ 40 脂肪鎖の構造異性のものも含む。

【0012】R¹、R²、R⁵およびQで表される置換さ れてもよいシクロアルキル基ならびに後記二次置換基お よび三次置換基中のシクロアルキル部分としては、一般 に炭素数3~10のもの、例えば、シクロプロピル基、 シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル 基、シクロオクチル基などの単環式基の他;縮合型多環 式基;アダマンチル基、ノルアダマンチル基、ノルボル ナニル基、ノルボルナノニル基のような架橋型多環式基 などが挙げられる。

【0013】R¹、R²およびQで表される置換されても よいシクロアルケニル基ならびに後記二次置換基および 三次置換基中のシクロアルケニル部分としては、一般に 炭素数3~10のもの、例えば、シクロペンテニル基、 シクロヘキセニル基、シクロオクテニル基などの単環式 基の他、縮合型多環式基、架橋型多環式基などが挙げら れる。

【0014】R¹、R²、R⁵およびQで表される置換さ れてもよいアリール基、Cyで表されるアリール基なら びに後記二次置換基および三次置換基中のアリール部分 としては、フェニル基の他、ナフチル基のような縮合型 多環式基が挙げられる。

【0015】R¹、R²、R⁵およびQで表される置換さ れてもよい複素環基、Cyで表される複素環基ならびに 後記二次置換基および三次置換基中の複素環部分として は、ピロリル基、ピロリニル基、ピロリジニル基、フラ ニル基、ジヒドロフラニル基、テトラヒドロフラニル 基、チエニル基、ジヒドロジチエニル基、テトラヒドロ チエニル基、ピラゾリル基、ピラゾリニル基、ピラゾリ ジニル基、イミダゾリル基、イミダゾリニル基、イミダ ゾリジニル基、オキサゾリル基、オキサゾリニル基、オ キサゾリジニル基、イソオキサゾリル基、イソオキサゾ リニル基、イソオキサゾリジニル基、チアゾリル基、チ アゾリニル基、チアゾリジニル基、イソチアゾリル基、 イソチアゾリニル基、イソチアゾリジニル基、オキサジ アゾリル基、オキサジアゾリニル基、オキサジアゾリジ ニル基、チアジアゾリル基、チアジアゾリニル基、チア ジアゾリジニル基、トリアゾリル基、トリアゾリニル 基、トリアゾリジニル基、テトラゾリル基、テトラゾリ 換基中のアルケニル部分としては、一般に炭素数2~1 30 ニル基、テトラゾリジニル基、ジオキソリル基、ジオキ ソラニル基、ジチオリル基、ジチオラニル基などの5員 単環式複素環基;ピリジル基、ジヒドロピリジル基、テ トラヒドロピリジル基、ピペリジニル基、ピリミジル 基、ジヒドロピリミジル基、テトラヒドロピリミジル 基、ヘキサヒドロピリミジル基、ピリダジニル基、ジヒ ドロピリダジニル基、テトラヒドロピリダジニル基、ヘ キサヒドロピリダジニル基、ピラジニル基、ジヒドロピ ラジニル基、テトラヒドロピラジニル基、ピペラジニル 基、トリアジニル基、ジヒドロトリアジニル基、テトラ ヒドロトリアジニル基、ヘキサヒドロトリアジニル基、 ピラニル基、ジヒドロピラニル基、テトラヒドロピラニ ル基、ジオキシニル基、ジオキセニル基、ジオキサニル 基、ジチアニル基、モルホリニル基などの6員単環式複 素環基;チエノチエニル基、ジヒドロシクロペンタチエ ニル基、インドリル基、テトラヒドロインドリル基、イ ソインドリル基、テトラヒドロイソインドリル基、ベン ゾチエニル基、テトラヒドロベンゾチエニル基、ベンゾ フラニル基、テトラヒドロベンゾフラニル基、ベンゾオ キサゾリル基、テトラヒドロベンゾオキサゾリル基、ベ 50 ンゾイソオキサゾリル基、テトラヒドロベンゾイソオキ

サゾリル基、ベンゾチアゾリル基、テトラヒドロベンゾ チアゾリル基、ベンゾイソチアゾリル基、テトラヒドロ ベンゾイソチアゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、テト ラヒドロベンゾイミダゾリル基、ベンゾジオキソリル 基、ベンゾジチオリル基、ベンゾジオキサニル基、ベン ゾジチアニル基、キノリニル基、イソキノリニル基、キ ナゾリニル基、キノキサリニル基、フタラジニル基、ナ フチリジニル基、プリニル基などのような縮合型多環式 複素環基;キヌクリジニル基などのような架橋型多環式 復素環基などが挙げられる。

【0016】前述の置換されてもよいアルキル基、置換 されてもよいアルケニル基および置換されてもよいアル キニル基の二次置換基としては、ハロゲン原子、水酸 基、メルカプト基、アルコキシ基、置換可アルキルチオ 基、置換可アルケニルオキシ基、置換可アルケニルチオ 基、置換可アルキニルオキシ基、置換可アルキニルチオ 基、置換可シクロアルキル基、置換可シクロアルケニル 基、置換可シクロアルコキシ基、置換可シクロアルキル チオ基、置換可シクロアルケニルオキシ基、置換可シク ロアルケニルチオ基、置換可アルコキシカルボニル基、 置換可アルキルカルボニル基、置換可アルキルカルボニ ルオキシ基、置換可アルケニルオキシカルボニル基、置 換可アルケニルカルボニル基、置換可アルケニルカルボ ニルオキシ基、置換可アルキニルオキシカルボニル基、 置換可アルキニルカルボニル基、置換可アルキニルカル ボニルオキシ基、置換可シクロアルコキシカルボニル 基、置換可シクロアルキルカルボニル基、置換可シクロ アルキルカルボニルオキシ基、置換可シクロアルケニル オキシカルボニル基、置換可シクロアルケニルカルボニ 換可アリール基、置換可アリールオキシ基、置換可アリ ールチオ基、置換可アリールオキシカルボニル基、置換 可アリールカルボニル基、置換可アリールカルボニルオ キシ基、置換可複素環基、置換可複素環オキシ基、置換 可複素環チオ基、置換可複素環オキシカルボニル基、置 換可複素環カルボニル基、置換可複素環カルボニルオキ シ基、置換可アミノ基、シアノ基、ニトロ基、カルボキ シル基、置換可アミノカルボニル基、置換可アルキルス ルホニル基、置換可アルケニルスルホニル基、置換可ア ルキニルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニ ル基、置換可シクロアルケニルスルホニル基、置換可ア リールスルホニル基、置換可複素環スルホニル基、置換 可アミノスルホニル基などが挙げられ、それら二次置換 基の数は1個であっても2個以上であってもよく、それ ら二次置換基は同一であっても異なっていてもよい。

【0017】前述の置換されてもよいシクロアルキル 基、置換されてもよいシクロアルケニル基、置換されて もよいアリール基および置換されてもよい複素環基の二 次置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト 基、置換可アルキル基、置換可アルケニル基、置換可ア 50 複素環カルボニル基、置換可アミノカルボニル基、置換

ルキニル基、置換可アルコキシ基、置換可アルキルチオ 基、置換可アルケニルオキシ基、置換可アルケニルチオ 基、置換可アルキニルオキシ基、置換可アルキニルチオ 基、置換可シクロアルキル基、置換可シクロアルケニル 基、置換可シクロアルコキシ基、置換可シクロアルキル チオ基、置換可シクロアルケニルオキシ基、置換可シク ロアルケニルチオ基、置換可アルコキシカルボニル基、 置換可アルキルカルボニル基、置換可アルキルカルボニ ルオキシ基、置換可アルケニルオキシカルボニル基、置 換可アルケニルカルボニル基、置換可アルケニルカルボ ニルオキシ基、置換可アルキニルオキシカルボニル基、 置換可アルキニルカルボニル基、置換可アルキニルカル ボニルオキシ基、置換可シクロアルコキシカルボニル 基、置換可シクロアルキルカルボニル基、置換可シクロ アルキルカルボニルオキシ基、置換可シクロアルケニル オキシカルボニル基、置換可シクロアルケニルカルボニ ル基、置換可シクロアルケニルカルボニルオキシ基、置 換可アリール基、置換可アリールオキシ基、置換可アリ ールチオ基、置換可アリールオキシカルボニル基、置換 「可アリールカルボニル基、置換可アリールカルボニルオ キシ基、置換可複素環基、置換可複素環オキシ基、置換 可複素環チオ基、置換可複素環オキシカルボニル基、置 換可複素環カルボニル基、置換可複素環カルボニルオキ シ基、置換可アミノ基、シアノ基、ニトロ基、カルボキ シル基、置換可アミノカルボニル基、置換可アルキルス ルホニル基、置換可アルケニルスルホニル基、置換可ア ルキニルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニ ル基、置換可シクロアルケニルスルホニル基、置換可ア リールスルホニル基、置換可複素環スルホニル基、置換 ル基、置換可シクロアルケニルカルボニルオキシ基、置 30 可アミノスルホニル基などが挙げられ、それら二次置換 基の数は1個であっても2個以上であってもよく、それ ら二次置換基は同一であっても異なっていてもよい。 【0018】R¹、R²およびQで表される置換されても よいアミノ基の二次置換基としては、水酸基、置換可ア ルキル基、置換可アルケニル基、置換可アルキニル基、 置換可アルコキシ基、置換可アルケニルオキシ基、置換 可アルキニルオキシ基、置換可シクロアルキル基、置換 可シクロアルケニル基、置換可シクロアルコキシ基、置 換可シクロアルケニルオキシ基、置換可アルコキシカル 40 ボニル基、置換可アルキルカルボニル基、置換可アルケ ニルオキシカルボニル基、置換可アルケニルカルボニル 基、置換可アルキニルオキシカルボニル基、置換可アル キニルカルボニル基、置換可シクロアルコキシカルボニ ル基、置換可シクロアルキルカルボニル基、置換可シク ロアルケニルオキシカルボニル基、置換可シクロアルケ ニルカルボニル基、置換可アリール基、、置換可アリー ルオキシ基、置換可アリールオキシカルボニル基、置換 可アリールカルボニル基、置換可複素環基、置換可複素 環オキシ基、置換可複素環オキシカルボニル基、置換可

可アルキルスルホニル基、園換可アルケニルスルホニル 基、置換可アルキニルスルホニル基、置換可シクロアル キルスルホニル基、置換可シクロアルケニルスルホニル 基、置換可アリールスルホニル基、置換可複素環スルホ ニル基、置換可アミノスルホニル基などが挙げられ、そ れら二次置換基の数は1個であっても2個以上であって もよく、それら二次置換基は同一であっても異なってい でもよい。また、2個の二次置換基が一緒になってヘテ 口原子を含むか含まずして環を形成してもよい。

【0019】上記二次置換基のうち、置換可である各基 10 の三次置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、メルカ プト基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アミノ 基、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロ アルキル基、シクロアルケニル基、アリール基、複素環 基、アルコキシ基、アルケニルオキシ基、アルキニルオ キシ基、シクロアルキルオキシ基、シクロアルケニルオ キシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、アルキル チオ基、アルケニルチオ基、アルキニルチオ基、シクロ アルキルチオ基、シクロアルケニルチオ基、アリールチ オ基、複素環チオ基、アルキルスルホニル基、アルケニ 20 ルスルホニル基、アルキニルスルホニル基、シクロアル キルスルホニル基、シクロアルケニルスルホニル基、ア リールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルカ ルボニル基、アルケニルカルボニル基、アルキニルカル ボニル基、シクロアルキルカルボニル基、シクロアルケ ニルカルボニル基、アリールカルボニル基、複素環カル ボニル基、アルキルオキシカルボニル基、アルケニルオ キシカルボニル基、アルキニルオキシカルボニル基、シ クロアルキルオキシカルボニル基、シクロアルケニルオ キシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、複素 30 ものではない。 環オキシカルボニル基、アミノカルボニル基、アルキル アミノカルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、 アルケニルアミノカルボニル基、アルキニルアミノカル ボニル基、シクロアルキルアミノカルボニル基、シクロ アルケニルアミノカルボニル基、アリールアミノカルボ ニル基、複素環アミノカルボニル基、アミノスルホニル 基、アルキルアミノスルホニル基、ジアルキルアミノス ルホニル基、アルケニルアミノスルホニル基、アルキニ ルアミノスルホニル基。シクロアルキルアミノスルホニ ル基、シクロアルケニルアミノスルホニル基、アリール *40* アミノスルホニル基、複素環アミノスルホニル基、アル キルアミノ基、ジアルキルアミノ基、アルケニルアミノ 基、アルキニルアミノ基、シクロアルキルアミノ基、シ クロアルケニルアミノ基、アリールアミノ基、複素環ア ミノ基、アルキルカルボニルアミノ基、アルケニルカル ボニルアミノ基、アルキニルカルボニルアミノ基、シク ロアルキルカルボニルアミノ基、シクロアルケニルカル ボニルアミノ基、アリールカルボニルアミノ基、複素環 カルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、ア ルケニルスルホニルアミノ基、アルキニルスルホニルア 50 【0024】(1)式(1):

12

ミノ基、シクロアルキルスルホニルアミノ基、シクロア ルケニルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミ ノ基、複素環スルホニルアミノ基などが挙げられ、それ ら三次置換基の数は1個であっても2個以上であっても よく、2個以上の場合、それら置換基は同一であっても 異なっていてもよい。さらに、二次置換基が2個の三次 置換基により置換されたアミノ基である場合、その三次 置換基が一緒になってヘテロ原子を含むか含まずして環 を形成してもよい。

【0020】また、これら三次置換基のアルキル部分、 アルケニル部分、アルキニル部分、シクロアルキル部 分、シクロアルケニル部分、アリール部分、複素環部分 は、さらにハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、シア ノ基、ニトロ基、カルボキシル基、アミノ基、アルキル 基、ハロアルキル基、アルコキシ基、ハロアルコキシ 基、アルキルチオ基、ハロアルキルチオ基、アルコキシ カルボニル基、アミノカルボニル基、アルキルアミノカ ルボニル基、ジアルキルアミノカルボニル基、アミノス ルホニル基、アルキルアミノスルホニル基、ジアルキル アミノスルホニル基、、アルキルアミノ基、ジアルキル アミノ基、アルキルカルボニルアミノ基、アルキルスル ホニルアミノ基、シクロアルキル基、アリール基、複素 環基などの四次置換基で置換されていてもよく、それら 置換基の数は1個であっても2個以上であってもよく、 置換基の数が2個以上の場合には、それらの置換基は同 一であっても異なっていてもよい。

[0021]

【発明の実施の形態】次に、本発明の望ましい実施形態 のいくつかを記載するが、本発明はこれらに限定される

【0022】前記式(1)の化合物は、サイトカイン産 生抑制剤の有効成分として有用な化合物であり、例えば 以下に列記した免疫機能の異常亢進を伴う疾患の予防ま たは治療薬として有用である。

- (1)蕁麻疹、食物アレルギー、アナフィラキシーショ ック、好酸球増加症候群、喘息、アレルギー性鼻炎、ア レルギー性結膜炎およびアトピー性皮膚炎から選ばれる 少なくとも一種のアレルギー性疾患。
- (2) 抗体産生あるいは液性免疫が異常に亢進した全身 性自己免疫疾患。
- (3)慢性関節リウマチ、I型糖尿病、橋本甲状腺炎、 重症筋無力症および多発性硬化症から選ばれる少なくと も一種の臓器特異的自己免疫疾患。
- (4)臓器移植に伴う拒絶反応。

【0023】前記式(Ⅰ)の化合物またはその塩のう ち、Cyがフェニル基または6員単環式複素環基である 化合物またはその塩がサイトカイン産生抑制剤の有効成 分として望ましく、それらの中でさらに望ましい化合物 を以下に列記する。

【化6】 Q_2N

13

「「式中、A、R¹、R²、R⁴およびyは前述の定義通り であり;Halはハロゲン原子であり;Cy'はフェニ ル基または6員単環式複素環基であり:MはO、S、N R⁶基(R⁶は前述の定義通りである)、一〇CH₂ー、 -OCH₂CH₂-, -CH₂O-, -CH₂CH₂O-, $-SCH_2-$, $-SCH_2CH_2-$, $-CH_2S-$, -CH2 C H2 S 一または単結合であり; R5' は置換されてもよ いピリジル基または置換されてもよいアダマンチル基で あり; x'は0~3の整数である;但し、AがCOであ り、かつR⁵′がー(CR^aR^a)dーNCR^bR^c基で置換 されたアダマンチル基(Raは水素原子またはアルキル 基であり:Rbは水素原子、アルキル基またはアシル基 であり、Rcは水素原子またはアルキル基であり、dは 0~3の整数である)である場合を除く]で表されるア ニリン誘導体またはその塩。

【0025】(2) AがCOである式(I') のアニリ

ン誘導体またはその塩。 (3) AがCOであり、R⁵′が置換されてもよいピリジ ル基である式(1')のアニリン誘導体またはその塩。 (4) AがCOであり、R⁵ がハロアルキル基で置換さ れたピリジル基(そしてそのピリジル基は、ハロゲン原 子、水酸基、メルカプト基、置換可アルキル基、置換可 アルケニル基、置換可アルキニル基、置換可アルコキシ 30 基、置換可アルキルチオ基、置換可アルケニルオキシ 基、置換可アルケニルチオ基、置換可アルキニルオキシ 基、置換可アルキニルチオ基、置換可シクロアルキル 基、置換可シクロアルケニル基、置換可シクロアルコキ シ基、置換可シクロアルキルチオ基、置換可シクロアル ケニルオキシ基、置換可シクロアルケニルチオ基、置換 可アルコキシカルボニル基、置換可アルキルカルボニル 基、置換可アルキルカルボニルオキシ基、置換可アルケ ニルオキシカルボニル基、置換可アルケニルカルボニル 基、置換可アルケニルカルボニルオキシ基、置換可アル 40 キニルオキシカルボニル基、置換可アルキニルカルボニ ル基、置換可アルキニルカルボニルオキシ基、置換可シ クロアルコキシカルボニル基、置換可シクロアルキルカ ルボニル基、置換可シクロアルキルカルボニルオキシ 基、置換可シクロアルケニルオキシカルボニル基、置換 可シクロアルケニルカルボニル基、置換可シクロアルケ ニルカルボニルオキシ基、置換可アリール基、置換可ア リールオキシ基、置換可アリールチオ基、置換可アリー ルオキシカルボニル基、置換可アリールカルボニル基、 置換可アリールカルボニルオキシ基、置換可複素環基、

置換可複素環オキシ基、置換可複素環チオ基、置換可複 素環オキシカルボニル基、置換可複素環カルボニル基、 置換可複素環カルボニルオキシ基、置換可アミノ基、シ アノ基、ニトロ基、カルボキシル基、置換可アミノカル ボニル基、置換可アルキルスルホニル基、置換可アルケ ニルスルホニル基、置換可アルキニルスルホニル基、置 換可シクロアルキルスルホニル基、置換可シクロアルケ ニルスルホニル基、置換可アリールスルホニル基、置換 可複素環スルホニル基および置換可アミノスルホニル基 からなる群より選ばれた少なくとも1つの置換基によっ て置換されてもよい)である式(1')のアニリン誘導 体またはその塩。

14

(5)AがCOであり、R⁵′がハロアルキル基で置換さ れたピリジル基であり、そのピリジル基は少なくとも 1 つのハロゲン原子でさらに置換されていてもよい式

(1')のアニリン誘導体またはその塩。

(6) AがCOであり、R5'が3-クロロー5-トリフ ルオロメチル-2-ピリジル基である式(1') のアニ リン誘導体またはその塩。

(7)AがCOであり、R5′が置換されてもよいアダマ 20 ンチル基である式(1))のアニリン誘導体またはその 塩。

【0026】(8) AがCOであり; Halが塩素原子 であり:R5′が置換されてもよいアダマンチル基である 式(1')のアニリン誘導体またはその塩。

(9) AがCOであり: Halがフッ素原子、臭素原子 または沃素原子であり;R⁵′が置換されてもよいアダマ ンチル基である式(1')のアニリン誘導体またはその

(10) AがSOzである(I')のアニリン誘導体ま たはその塩。

(11) Cy'で表される6員単環式複素環基が、6員 ヘテロアリール基である式(I')のアニリン誘導体ま たはその塩。

(12)6員ヘテロアリール基がピリジル基、ピリミジ ニル基、ピリダジニル基またはピラジニル基である(1 1)のアニリン誘導体またはその塩。

【0027】(13)式(1"):

【化7】

Hall
$$(R^{1})_{x}$$

$$A-N$$

$$Cy^{*}$$

$$M-R^{5^{*}}$$

[式中、A、R¹、R²、R⁴、Hal、Mおよびx′は前 述の定義通りであり; C y"は5員単環式複素環基であ り; R5′′は置換されてもよいフェニル基、置換されて もよいピリジル基または置換されてもよいアダマンチル 50 基であり; y'は0~3の整数である] で表されるアニ

できる。

15

リン誘導体またはその塩。

【0028】(14) AがCOである式(I")のアニ リン誘導体またはその塩。

(I5)AがCOであり、R5′′が置換されてもよいフ ェニル基または置換されてもよいピリジル基である式 (1")のアニリン誘導体またはその塩。

(16) AがCOであり、R⁵′′が置換されてもよいア ダマンチル基である式(1")のアニリン誘導体または その塩。

(17) AがCOであり、Mが酸素原子、硫黄原子また *10* はNR⁶基(R⁶は前記請求項1の定義通りである)であ り;R5''が置換されてもよいピリジル基または置換さ れてもよいアダマンチル基である式(1")のアニリン 誘導体またはその塩。

(18) AがSO₂である(I")のアニリン誘導体ま たはその塩。

(19) Cy"で表される5員単環式複素環基が、5員 ヘテロアリール基である式(1") のアニリン誘導体ま たはその塩。

(20)5員へテロアリール基が、フラニル基、チエニ 20 ル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、ピロリル基、 オキサジアゾリル基、チアジアゾリル基またはチアゾリ ル基である(19)のアニリン誘導体またはその塩。

【0029】前記式(1)の化合物またはその塩は、公 知の類似化合物の製造方法またはそれらに準じた方法に よって製造できるが、望ましい実施態様として下記

〔1〕~〔2〕の製法を例示する。

【0030】 <u>〔1〕 製法1</u>

式(IV):

【化8】

[式中、A、R¹およびxは前述の通りであり、Lは脱離 基である]で表される化合物と、式(V):

【化9】

$$HN - Cy (R^2)_y$$

$$(R^3)_z$$

[式中、Cy、R²、R³、R⁴、yおよびzは前述の通り である]で表される化合物とを反応させることにより、 前記式(1)のアニリン誘導体またはその塩を製造する 方法。なお、前記したしで表される脱離基としては、ハ ロゲン原子などが挙げられる。

【0031】製法1の反応は、適当な溶媒の存在下で行 うことができる。具体的に使用される溶媒としては、ベ ンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類; ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、石油エーテル、リグロ イン、石油ベンジンなどの脂肪族炭化水素類:ジエチル 50

エーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テ トラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;アセ トニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;ジメ チルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどの酸アミ ド類:ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;ス ルホランなどのスルホン類:ヘキサメチルホスホルアミ ドなどのリン酸アミド類;クロロホルム、ジクロロメタ ン、四塩化炭素、1,2ージクロロエタンなどのハロゲ ン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることが

【0032】製法1において、塩基の存在下で反応を行 うのが望ましい場合もある。具体的に使用される塩基と しては、トリエチルアミン、ピリジン、N-メチルモル ホリン、1,8-ジアザビシクロ〔5,4,0〕-7-ウンデセン、N、N-ジメチルアニリンなどの有機塩 基;リチウム、ナトリウム、カリウムなどのアルカリ金 属:炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウムなど のアルカリ金属の炭酸塩:炭酸水素リチウム、炭酸水素 ナトリウム、炭酸水素カリウムなどのアルカリ金属の炭 酸水素塩;水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化 カリウムなどのアルカリ金属の水素化物;nープチルリ チウム、リチウムジイソプロピルアミド、ナトリウムア ミドなどを挙げることができる。製法1の反応は、一般 に−70~150℃の反応温度で行われ、望ましくは− 10~100℃の反応温度で行われる。反応時間は、一 般に 0. 1~48時間である。製法1において、前記式 (II)の化合物 1 モルに対して式(III)の化合物は、0. 8~2当量望ましくは1~1.5当量の割合で使用する ことができる。

【0033】製法1における反応諸条件は各々適宜相互 に組み合わせることができる。また、これら反応諸条件 の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条 件を有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、 組み合わせることができる。

【0034】[2]製法2

式(1-1):

[
$$(R^1)_x$$
 $A-N$
 $(R^2)_y$
 $(R^3)_z$

[式中、A、Cy、R¹、R²、R³、x、yおよびzは前 述の通りである]で表される化合物と、

【0035】式 (VI) : R4´ーL[式中、R4´は置換さ れてもよいアルキル基であり、しは前述の通りある]で 表される化合物とを反応させることにより、式(1-2):

【化11】

40

 $(R^1)_x$ A = N + Cy $(R^3)_z$ $(R^3)_z$

[式中、A、Cy、R¹、R²、R³、R⁴、x、yおよび z は前述の通りである]で表されるアニリン誘導体を製造する方法。

【0036】製法2の反応は、適当な溶媒の存在下で行うことができる。具体的に使用される溶媒としては、ベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素類; 10ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、石油エーテル、リグロイン、石油ベンジンなどの脂肪族炭化水素類;ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類;アセトニトリル、プロピオニトリルなどのニトリル類;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドなどの酸アミド類;ジメチルスルホキシドなどのスルホキシド類;スルホランなどのスルホン類;ヘキサメチルホスホルアミドなどのリン酸アミド類;クロロエタンなどのハロゲン、四塩化炭素、1、2ージクロロエタンなどのハロゲン化炭化水素類およびこれらの混合溶媒を挙げることができる。

【0037】製法2において、反応を効率的に行うため には、塩基の存在下で反応を行うのが望ましい。具体的 に使用される塩基としては、トリエチルアミン、ピリジ ン、N-メチルモルホリン、1,8-ジアザビシクロ [5, 4, 0] - 7 - ウンデセン、N, N - ジメチルア ニリンなどの有機塩基;リチウム、ナトリウム、カリウ ムなどのアルカリ金属:炭酸リチウム、炭酸ナトリウ 素リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムな どのアルカリ金属の炭酸水素塩:水素化リチウム、水素 化ナトリウム、水素化カリウムなどのアルカリ金属の水 素化物;nープチルリチウム、リチウムジイソプロピル アミド、ナトリウムアミドなどを挙げることができる。 【0038】製法2の反応は、一般に-70~150℃ の反応温度で行われ、望ましくは-10~100℃の反 応温度で行われる。反応時間は、一般に 0. 1~48時 間である。

【0039】製法2において、前記式(I-1)の化合物 1モルに対して式(IV)の化合物は、0.8~2当量望ましくは1~1.5当量の割合で使用することができる。【0040】製法2における反応諸条件は各々適宜相互に組み合わせることができる。また、これら反応諸条件の中には、通常範囲の反応条件と望ましい範囲の反応条件を有するものがあるが、これらも適宜相互に選択し、組み合わせることができる。

【0041】上記した製法1~2およびそれに付随した方法で得られた前記式(1)の化合物は、公知の手段、例えば、濃縮、減圧濃縮、蒸留、分留、転溶、溶媒抽

出、結晶化、再結晶、クロマトダラフィーなどにより単 離、精製することができる。

【0042】前記式(1)の化合物がフリー体で得られた場合、通常の方法で塩を形成させることができる。また、前記式(1)の化合物またはその塩、その立体異性体はそれぞれ単独で、あるいは混合物の状態でサイトカイン産生抑制作用を示す。

【0043】前記式(I)の化合物またはその塩のうち、式(I')の化合物またはその塩は、前記製法 I~2に準じ、下記 [A] および [B] に記載の製法またはこれら製法の組み合わせによって製造することができる。

【0044】[A]式(II):

【化12】

[式中、A、R¹、Halおよびx′は前述の定義通りであり、Lは脱離基である]で表される化合物と、式(II):

【化13】

$$HN - Cy - M - R^5$$

ムなどのアルカリ金属;炭酸リチウム、炭酸ナトリウ [式中、Cy'、R²、R⁴、R⁵'、M、およびy'は前述ム、炭酸カリウムなどのアルカリ金属の炭酸塩;炭酸水 30 の定義通りである]で表される化合物とを反応させるこ素リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムな とにより、前記式(I')のアニリン誘導体またはその とのアルカリ金属の炭酸水素塩;水素化リチウム、水素 塩製造する方法。なお、製法 [A] は、製法 1 に準じた ものであり、製法 1 の反応条件が適用できる。

【0045】[B]式(I'-1):

【化14】

$$(R^1)_{x'}$$
 $A-N$
 Cy'
 $M-R^{5'}$
 O_2N

[式中、A、Cy'、Hal、R'、R²、R³、M、x' およびy'は前述の通りである]で表される化合物と、式 $(VI): R^4'-L$ [式中、 R^4' は置換されてもよいアルキル基であり、Lは前述の通りある]で表される化合物とを反応させることにより、式 (I'-2): 【化 15】

50

(11)

19 O3N

[式中、A、Cy'、Hal、R1、R2、R4'、R5'、 M、x'およびy'は前述の通りである]で表されるアニ リン誘導体またはその塩を製造する方法。なお、製法 [B] は、製法2に準じたものであり、製法2の反応条 件が適用できる。

【0046】本発明に係わる式(1)の化合物は通常、 --般的な医薬製剤の形態(例えば、第12改正日本薬局 方に規定する方法)で用いられる。この医薬製剤は通常 使用される充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、 表面活性剤、滑沢剤等の希釈剤あるいは賦形剤を用いて 調製される。医薬製剤としては各種の形態が治療目的に 応じて選択でき、錠剤、丸剤、散剤、粉剤、顆粒剤、カ プセル剤、坐剤、液剤、懸濁剤、乳剤、注射剤(液剤、 懸濁剤等)、スプレー、エアロゾル、クリーム、軟膏、 ローション、経皮剤(パッチ剤、マトリクス剤、テー プ)等が一例として挙げられる。

【0047】錠剤の形態に成形するに際しては、担体と してこの分野で公知のものを広く使用でき、例えば乳 糖、白糖、塩化ナトリウム、ブドウ糖、尿素、デンプ ン、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ 酸等の賦形剤、水、エタノール、プロパノール、単シロ ップ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチン溶液、カルボ キシメチルセルロース、セラック、メチルセルロース、 燥デンプン、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、ラミ ナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ポリ オキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル **硫酸ナトリウム、ステアリン酸モノグリセリド、デンプ** ン、乳糖等の崩壊剤、白糖、ステアリン、カカオバター 一、水素添加油等の崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩 基、ラウリル硫酸ナトリウム等の吸収促進剤、グリセリ ン、デンプン等の保湿剤、デンプン、乳糖、カオリン、 ベントナイト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤、精製タル ク、ステアリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコー 40 により適宜選択されるが、通常有効成分である前記式 ル等の滑沢剤等が例示できる。更に錠剤は必要に応じ通 常の剤皮を施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包 錠、腸溶被錠、フィルムコーティング錠あるいは二重 錠、多層錠とすることができる。

【0048】丸剤の形態に成形するに際しては、担体と してこの分野で従来公知のものを広く使用でき、例えば ブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、硬化植物油、カ オリン、タルク等の賦形剤、アラビアゴム末、トラガン ト末、ゼラチン、エタノール等の結合剤、ラミナランカ ンテン等の崩壊剤等が例示できる。

【0049】坐剤の形態に成形するに際しては、担体と して従来公知のものを広く使用でき、例えばポリエチレ ングリコール、カカオ脂、高級アルコール、高級アルコ ールのエステル類、ゼラチン、半合成グリセライド等を 挙げることができる。

【0050】注射剤として調製される場合には、液剤、 乳剤及び懸濁剤は殺菌され、かつ血液と等張であるのが 好ましく、これら液剤、乳剤及び懸濁剤の形態に成形す るに際しては、希釈剤としてこの分野において慣用され ているものを全て使用でき、例えば水、乳酸水溶液、エ チルアルコール、プロピレングリコール、エトキシ化イ ソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリル アルコール、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エス テル類等を挙げることができる。なお、この場合等張性 の溶液を調製するに充分な量の食塩、ブドウ糖あるいは グリセリンを医薬製剤中に含有せしめてもよく、また通 常の溶解補助剤、緩衝剤、無痛化剤等を添加してもよ い。更に必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、 甘味剤等や他の医薬品を医薬製剤中に含有せしめてもよ 20 V

【0051】本発明に係わる式(1)の化合物の量は、 特に限定されず広範囲に適宜選択されるが、通常全組成 物中1~70重量%、好ましくは5~50重量%とする のが望ましい態様である。

【0052】本発明に係わる式(1)の化合物の投与方 法は特に制限はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別 その他の条件、疾患の程度等に応じた方法で経口的また は非経口的に投与される。例えば経口的に投与される場 合には、錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤及び リン酸カリウム、ポリビニルピロリドン等の結合剤、乾 30 カプセル剤等が望ましい態様として挙げられる。非経口 的には、局所投与剤、注射剤、経皮剤、経鼻剤、経肺 剤、坐剤等の形で投与することができる。注射剤の場合 には単独であるいはブドウ糖、アミノ酸等の通常の補液 と混合して静脈内投与され、更には必要に応じて単独で 筋肉内、皮内、皮下もしくは腹腔内投与されるのが望ま しい態様である。また、坐剤の場合には直腸内投与され るのが望ましい態様である。

> 【0053】本発明に係わる式(1)の化合物の投与量 は用法、患者の年齢、性別その他の条件、疾患の程度等

> (1)の化合物の量は1日当り体重1kg当り約0.0 5~50mgとするのがよく、1回または数回に分けて 投与することができる。また、投与単位形態中に有効成 分を1~1000mg含有せしめるのが望ましい態様で ある。

[0054]

【実施例】次に本発明に係わる実施例(合成例および試 験例)を記載するが、本発明はこれらに限定されるわけ ではない。

【0055】合成例1 50

N- (4-フェノキシフェニル) -2-クロロ-5-ニトロベンズ アミド (化合物No. 2 7) の合成

21

4-フェノキシアニリン420mgおよびトリエチルアミン250 mgのテトラヒドロフラン5mL溶液中に、氷冷下、2-クロロ-5-ニトロベンゾイルクロリド500mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下した。約30分攪拌後、水を加え、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶は水で洗浄した後乾燥して、融点128℃のN-(4-フェノキシフェニル)-2-クロロ-5-ニトロベンズアミド(化合物No. 2 7)730mgを得た。

【0056】 合成例2

【0057】合成例3

N- (4- (1-アダマンチル) -2-メチルフェニル) -2-ブロモ-5-ニトロベンズアミド (化合物No. 4 6) の合成4- (1-アダマンチル) -2-メチルアニリン・塩酸塩300mg およびトリエチルアミン120mgのテトラヒドロフラン5mL 溶液中に、氷冷下、2-ブロモ-5-ニトロベンゾイルクロリド290mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下した。約30分攪拌後、水を加え、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶は水で洗浄した後乾燥して、融点229℃のN- (4- (1-アダマンチル) -2-メチルフェニル) -2-ブロモ-5-20ニトロベンズアミド (化合物No. 4 6) 310mg を得た。

N- (4- (1-アダマンチル) -2-メチルフェニル) -2-クロ ロ-5-ニトロベンゼンスルホンアミド (化合物No. 4 8) の合成

4- (1-アダマンチル) -2-メチルアニリン・塩酸塩250mg およびトリエチルアミン200mgのテトラヒドロフラン5mL 溶液中に、2-クロロ-5-ニトロベンゼンスルホニルクロリド230mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下し、約40℃で約7時間攪拌した。放冷後、水を加え、クロロホルムで抽出、芒硝で乾燥後、減圧下に濃縮して粗結晶を得た。粗結晶をエーテルで再結晶して、融点238℃のN-(4-(1-アダマンチル)-2-メチルフェニル)-2-クロロ-5-ニトロベンゼンスルホンアミド(化合物No. 48)150mgを得た。

【0058】合成例4

N- (4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルオ キシ) -3-メチルフェニル) -2-クロロ-5-ニトロベンズ アミド (化合物No. 1 0 6) の合成

4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルオキシ) -3-メチルアニリン670mgおよびトリエチルアミン27 0mgのテトラヒドロフラン5mL溶液中に、2-クロロ-5-ニトロベンゾイルクロリド490mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下し、約30分攪拌後、水を加え、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶は水で洗浄した後乾燥して、融点230~232℃の N- (4- (3-クロロ-5-トリフルオロメ

チル-2-ピリジルオキシ) -3-メチルフェニル) -2-クロロ-5-ニトロベンズアミド (化合物No. 106) 700mg を得た。

【0059】 合成例 5

N-(2-(1-アダマンチルオキシ)-5-ピリジル)-2-クロロ-5-ニトロベンズアミド(化合物No. 1 2 3)の合成5-アミノ-2-(1-アダマンチルオキシ)ピリジン)290mg およびトリエチルアミン150mgのテトラヒドロフラン5mL 溶液中に、2-クロロ-5-ニトロベンゾイルクロリド260mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下し、約30分損拌後、水を加え、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶は水で洗浄した後乾燥して、融点98~105℃のN-(2-(1-アダマンチルオキシ)-5-ピリジル)-2-クロロ-5-ニトロベンズアミド(化合物No. 1 2 3)330mgを得た。

N- (4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルオ キシ)-3-(1-ピロリル)フェニル)-2-クロロ-5-ニトロ

ベンズアミド (化合物No. 1 2 7) の合成

4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルオキシ) -3-(1-ピロリル)アニリン320mgおよびトリエチルアミン110mgのテトラヒドロフラン5mL溶液中に、2-クロロ-5-ニトロベンゾイルクロリド200mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下し、約30分撹拌後、水を加え、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶は水で洗浄した後乾燥して、融点165~167℃のN-(4-(3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルオキシ) -3-(1-ピロリル)フェニル) -2-クロロ-5-ニトロベンズアミド(化合物No.127) 260mg を得た。

【0061】 合成例7

30 N- (4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルメ チルオキシ)フェニル)-2-クロロ-5-ニトロベンズアミ ド(化合物No. 1 3 5)の合成

4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルメチルオキシ) アニリン300mgおよびトリエチルアミン120mgのテトラヒドロフラン5mL溶液中に、2-クロロ-5-ニトロベンゾイルクロリド220mgのテトラヒドロフラン5mL溶液を滴下し、約30分攪拌後、水を加え、析出した結晶をろ取した。ろ取した結晶は水で洗浄した後乾燥して、融点193~195℃のN- (4- (3-クロロ-5-トリフルオロメチル-2-ピリジルメチルオキシ) フェニル) -2-クロロ-5-ニトロベンズアミド (化合物No. 1 3 5) 380mg を得た。

【0062】合成例1~7および前記製法1~2に準じた方法で製造した前記式(1)の化合物を以下の表1~20に示す。

[0063]

【表1】

2	3	24
化含物 No.	構造式	物性
1	SIN COM MINICO	融点 219℃
2	O ₂ µ	融点 220-226℃
3	CI CI ME	融点 211℃
4	OWE ONE	融点 173℃
5	CI CF,	融点 186~188℃
6	CI CI CI,	融点 160~161℃
7	FaC N CF3	融点 127~129℃
8	F ₃ C CF ₃	融点 154~155℃
9	MeO N O O O O O O O O O O O O O O O O O O	融点 152~154℃

[0064] 【表2】 40

2:	5	26
化含物 No.	構造式	物性
1 0	M•O CF3	融点 103~105℃
1 1	F CF3	融点 145~147℃
1 2	F CF3	融点 174~176℃
1 3	Jin Cr,	融点 141~143℃
1 4	CF3	融点 170~172℃
1 5	CF ₃	融点 165~167℃
1 6	CI CI CF;	融点 176~178℃
1 7	OHOHN OH OHOHN CF9	融点 159~161℃
1 8	0 2N OH	融点 211.5~214.4℃

[0065]

【表3】

27	7	28
化合物 No.	構造式	物性
19	O2N C H Me	融点 207℃
2 0	O ₂ N Su(t)	融点 182℃
2 1	om Ci	融点 262℃
2 2		融点 154℃
2 3	OH, C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	融点 177℃
2 4	CI CO H ME	融点 200℃
2 5	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	融点 200℃
2 6	O ₂ N C ₁ N ₀ M ₀	融点 206℃
2 7	O2N O	融点 128℃

[0066]

40 【表4】

-	\sim
•	u

29	9	30
化合物 No.	構造式	物性
2 8	O3N CI	融点 154℃
2 9	ON CI	融点 162℃
3 Q	C ₂ N C ₅ ,	融点 176℃
3 1	O ² N CE ³	融点 196℃
3 2	C ₂ N CF ₃	融点 189℃
3 3	O ₂ N CF ₃	融点 168℃
3 4	Mecoc C N Me	融点 184℃
3 5	11000 N N N N N N N N N N N N N N N N N	融点 232℃
3 6	CM THE STATE OF TH	融点 198℃

[0067]

【表5】

融点 198℃

【0068】 40 【表6】

4 5

		24
化含物 No.	構造式	物性
46	O ₂ N C N H M _B	融点 229℃
47	O ₂ N H M ₂ COOMs	融点 178℃
4 8	O ₂ N C ₁ N _{Me}	融点 238℃
4 9	02N 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	融点 148℃
5 0	NC C H Nie	融点 83℃
5 1		融点 226℃
5 2	O ₂ N-1 OMe O Me OMe	融点 115℃
5 3	O2N CI NO	融点 224℃
5 4	O ₂ N C ₁₈ H ₂₁ (n)	融点 128℃

[0069]

40 【表7】

35

,		
化合物 No.	構造式	物性
5 5	ON CI ME	融点 200℃
5 6	O3N HO HO	融点 131℃
5 7		融点 283℃
58	CI NO2 O NO N	融点 256℃
5 9	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₃ C ₄ S ₈	融点 174℃
6 0	O ₂ N Ci O H Me	融点 222℃
6 1	in the second se	融点 198℃
6 2		融点 111℃
6 3	O ₂ N CON	融点 198℃

[0070]

40 【表8】

3	7	38
化合物 No.	構造式	物性
6 4	O2N CITTOF3	融点 203℃
6 5	O ₂ N N	融点 171℃
6 6	02N	融点 195℃
6 7		融点 187℃
6 8	Mes CI Me	融点 65℃
6 9	0 ₂ N	融点 180~183℃
7 0	Fac C N No	融点 69℃
7 1	O N CF3	融点 168~169℃
7 2	F3C. CI CI CI CI CF3	融点 206~209℃

[0071]

【表9】

39	2	40
化含物 No.	構造式	物性
7 3	O ₂ N C ₁ M _e	融点 181~183℃
7 4	O ₃ N M _e	融点 289~290℃
7 5	Me O 26 CI	融点 96~100℃
7 6	NC CI Me	融点 184~187℃
7 7	02N 02N	融点 176~178℃
78	02N	融点 156~157℃
79	02N S	融点 176~180℃
8 Q	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₃	融点 171℃
8 1	C ₂ N C ₁	

[0072]

40 【表10】

	41	特開2002~ 42
化含物 No.	構造式	物性
8 2	O 2N CF3	融点 207~208℃
8 3	02N CI	融点 203~206℃
8 4	0 2 N C C C C C C C C C C C C C C C C C C	
8 5	NC CI PO CO	融点 143℃
8 6	NC N CI CF3	融点 209~212℃
8 7	NC CI CF3	融点 229~231℃
88	MeO ₂ S CI CF ₃	融点. 221℃
8 9	O _Z N C _F ₃	融点 168℃
	o, o o o o o o o o o o o o o o o o o o	

[0073]

9 0

【表11】 40

融点 224~226℃

4.	3	44
化合物 No.	構造式	物性
9 1	C ₂ N CF ₃	融点 219~221℃
9 2	C 2N C	融点 201~204℃
9 3	02N	融点 224~228℃
9 4	02N	融点 273~275℃
9 5	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₇ C ₇ S ₉	融点 129~131℃
96	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₇	融点 167~172℃
9 7	O ₂ N C ₁ C _F ₃	融点 131~134℃
98	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₃	融点 168~170℃
99	O 2N CI CI CF 3	融点 191~195℃

[0074]

40 【表12】

45

化合物 No.	構造武	物性
1 0 0	COOME COOME	融点 154~158℃
101	O ₂ N COOH OF 3	融点 240~245℃
102	O ₂ N O ₃ N _S M _S	油状物
103	O ₂ N C ₁ C ₂ C ₃	無定形固体
104	O2N-CITCF3	無定形固体
1 0 5	O 2N CI CF 3	融点 296~298℃
106	O 3N CI CI CF 3	融点 230~232℃
107	O ₂ N CI OF ₃	融点 226~229℃
108	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₂ C ₃	融点 233~236℃

[0075]

40 【表13】

	47	48
化含物 No.	構造式	物性
1 0 9	O ₂ N CI CI CI CI CI S	融点 190~193℃
1 1 0	0,2N C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	融点 175~180℃
1 1 1	O2N C H	融点 178~180℃
1 1 2		融点 189~191℃
1 1 3	O ₂ N C _C I C _F ₃	融点 222~225℃
1 1 4	0 ₂ N	無定形固体
1 1 5	O ₂ N OF ₃	固形物
1 1 6	CON+2 O2N N CI CFs	融点 239~244℃
	Мө	

[0076]

1 1 7

40 【表14】

A	α
- 64	74

		.;!
化合物 No.	構造式	物性
1 1 8	NE CI CF3	融点 221~223℃
1 1 9	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₂ C ₃	融点 179~181℃
1 2 0	O ₂ N C ₁ C ₅	融点 246~248℃
1 2 1	O ₂ N C ₁ O ₃ O ₅ 3	融点 235~237℃
1 2 2	O ₂ N CI CI CF ₃	融点 194~198℃
1 2 3	O2N CONTRACTOR	融点 98~105℃
124	O ₂ N C H	無定形固体
1 2 5	O ₂ N C ₁ C _F s	融点 203~205℃
1 2 6	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₃	融点 194~197℃

[0077]

40 【表15】

~		
7	,	

化合物 No.	構造式	物性
1 2 7	O ₂ N CI CF ₃	融点 165~167℃
1 2 8	O ₂ N CF ₃	融点 208~213℃
1 2 9	O ₃ N Me CF ₃ CI OHO OHO OHO OHO OHO OHO OHO	融点 273~276℃
1 3 0	O ₂ N CI CF ₃	融点 235~237℃
1 3 1	0 ₂ N	融点 194~198℃
1 3 2	O _Z N C _C I C _F 3	融点 215~218℃
1 3 3	O2N CITY OF3	融点 212~216℃
1 3 4	O ₂ N C	無定形固体
1 3 5	O ₂ N CF ₃	融点 193~195℃

[0078]

40 【表16】

-	_
•	-2
- 7	1
	•

5	3	54 S4
化台橡 No.	構造式	物性
1 3 6	O2N N	融点 178~181℃
1 3 7	O2N NNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNNN	融点 252~258℃
1 3 8	O ₂ N N N N	融点 146~150℃
1 3 9	O ₂ N O N	融点 225~229℃
140	O ₂ N C N C N C N C N C N C N C N C N C N C	融点 242~244℃
141	O ₂ N 3 3 - C - a	融点 217~221℃
1 4 2	O2N CV EN	融点 140~147℃
1 4 3		融点 221~227℃
144	on the city of,	融点 116℃

[0079]

【表17】

5.	§	56
化合物 No.	構造式	物性
145	O ₂ N O ₃ N	融点 165~172℃
146	O'N SHAME	融点 235~237℃
147	C ₂ N C ₃ N	無定形固体
148	O ₂ N C ₁ C ₃	融点 189~192℃
149	O ₂ N O N CI CF ₃	
150	C ₂ N C ₁	
151	O ₂ N HN N CI CF ₃	
152	O ₂ N O O	
153	02N	

[0080]

40 【表18】

	57	58
化含物 No.	構造式	物性
154	O2N JN NN N	
155	O ₂ N C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	
1 5 6	O ₂ N C N C N C N C N C N C N C N C N C N C	
157	02N 1 N N O D	
1 5 8	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₃	
159	O ₂ N CF ₃	
160	O ₂ N C ₁ C ₁ CF ₃	
161	O ₂ N CF ₃	
162		

[0081]

【表19】

5	59	60
化合物 No.	構造式	物性
163	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₂ S	
164	O ₂ N O ₃ N O ₄ S	
1 6 5	O ₂ N C ₁ C ₁ C ₁ C ₃	
166	O ₂ N OF ₃	
167	O ₂ N CF ₃	
168	O ₂ N CI CF ₃	
169	O ₂ N CI CF ₃	
170	O ₂ N CF ₃	
171	O 2N CI CI CF3	

[0082]

【表20】

(61	62
化合物 No.	構造式	物性
172	0 ₂ N	
173	O ₂ N CI CF ₃	
174	O ₂ N CF ₃	
175	0 ₂ N	
176	O ₂ N CI	
177	O ₂ N CF ₃	
178	O ₂ N CF ₃	
179	O ₂ N CF ₃	

【0083】試験例(サイトカイン産生抑制作用の評価 試験)

マウス脾臓細胞を抗マウスCD3抗体およびIL-2を処理す カイン産生系に供試化合物を添加しその抑制作用を評価 した。即ち、ホウ酸緩衝生理食塩溶液(pH8.5)に $T_{10}\sim 20 \mu g/m$ l に調製した抗マウスCD3抗体 を96穴細胞培養プレートに50μ1/穴ずつ分注し、 4℃で18時間放置した。未反応液を除去し、ハンクス 緩衝液で1回洗浄後、10%牛胎児血清(FCS)含有 RPMI液で10ng/mlに調製したIL-2を50 μ 1 / 穴ずつ分注した。陰性対照群では抗CD3抗体お よびIL-2を除いて溶液のみを処理した。続いて、供 試化合物希釈液(特に記載のない場合は濃度100ppm)を 50 H9.5)にて1 μ g/mlに希釈し、50 μ l/穴ずつ9

50μ1/穴ずつ分注し、これにBalb/cマウス (雌、7~10週齢)の脾臓から調製した1×10⁷個/ mlの細胞懸濁液を100μl/穴ずつ分注した。イン ることによりサイトカイン産生を誘発した。このサイト 40 キュベーター内(37℃、5%炭酸ガス)にて培養40 ~48時間後、培養上清を回収し、ELISA法にてサ イトカイン産生量を測定した。

> 【0084】代表的なTh2タイプサイトカインとして インターロイキン5 (IL-5) を、代表的なThlタイ プサイトカインとしてインターフェロン y (IFN-y)を それぞれ以下の方法にて測定した。即ち、IL-5の定 量は、以下に示すELISA法にて行った。まず、1次 抗体として、ラット抗マウスIL-5抗体(エンドジェ ン、CodeNo. MM-550C)を炭酸緩衝液(p

6ウェルプレート (IWAKI、CodeNo. 386 0-096) にまき、一晩(16~24時間)4℃にて コートした。その後、プレートは、10%FCS含有リ ン酸緩衝生理食塩水 p H 7. 2 (ブロッキングバッフ ア) にて37℃で2時間ブロッキングした(250μl /穴)。プレートを0.05%Tween20(ナカラ イテスク、CodeNo. 281-51)を含むPBS (洗浄用バッファ)を用いて4回洗浄し、培養上清希釈 液を50μ1/穴ずつまき、室温にて1時間インキュベ ートした。検量線作成のため、リコンピナントマウスI L-5(R&Dシステムズ、CodeNo.405-ML) を使用した。プレートを洗浄用バッファを用いて4 回洗浄し、二次抗体としてビオチン標識ラット抗マウス IL-5抗体(ファーミンジェン、CodeNo. 18 062D) を0.05%Tween20含有ブロッキン グバッファにて $0.5 \mu g/m 1$ に希釈したものを加え (50μ1/穴)、室温にて1時間インキュベートした。 プレートを洗浄バッファにて4回洗浄後、ストレプトア ビジン標識ペルオキシダーゼ(プロザイム、CodeN 有ブロッキングバッファにて800倍希釈したものを加 え (50 µ 1/穴)、室温、15分間反応した。プレー トを洗浄バッファにて4回洗浄し、TNB基質溶液(シ*

63

*グマ、CodeNo. T-8665) 100 μ 1/穴を 加えて10~20分間発色させた。1M硫酸溶液を10 Ομ1/穴を加えて反応を停止後、マイクロプレートリ ーダー(スペクトラマックス、和光純薬工業)を用いて (波長450nm)吸光度を測定した。IFN-yの定量に は、1次抗体としてラット抗マウス IFN-y抗体(フ ァーミンジェン、CodeNo. 18181D)、二次 抗体としてビオチン標識ラット抗マウスIFN-y 抗体(フ アーミンジェン、CodeNo. 18112D)を用い 10 て I L - 5 測定と同様の方法で行った。検量線作成のた め、リコンビナントマウスIFN-y(ジェンザイム、Co deNo. 3485) を使用した。実験は、デュプリケ ートで行い、サイトカイン産生量の平均値を求めた。平 均値より、以下の式にて抑制率(%)を求め、結果を表 21~24に示した。なお、供試化合物濃度が100ppmで ない場合の抑制率を記載したものについては、供試化合 物濃度を抑制率の後に()で示した。 抑制率 (%) = $\{1 - (T - N) / (P - N)\} \times 10$

抑制率 (%) = $\{1 - (T - N) / (P - N)\} \times 10$

o. C J 3 O H O O 1) を O. O 5 % T w e e n 2 O 含 20 ここで、T:供試化合物処理群の平均値、N:陰性対照 有ブロッキングバッファにて 8 O O 倍希釈したものを加 群の平均値、P:陽性対照群の平均値を表す。

> 【0085】 【表21】

No.	IL-5 産生 抑制率(%)	IFN-γ產生 抑制率(%)	No.	IL-5 産生 抑制率(%)	IFN- y 產生 抑制率(%)
1	96	90	5	76	83
2	74(2ppm)	84(2ppm)	6	100	100
3	79	92	7	100	100
4	47	76	8	58(10ppm)	67(10ppm)

[0086]

【表22】

65					66
No.	IL-5 産生 抑制率(%)	IFN-γ産生 抑制率(%)	No.	IL-5 産生 抑制率(%)	IFN- y 産生 抑制率(%)
9	96	100	32	99	98
10	100	100	33	100	100
11	37		34	88	97
12	33		35	100	100
13	36		36	81	85
14	46		37	97	100
15	88	100	38	86	93
16	100		39	97	100
17	100	100	40	100	100
18	100	100	41	99	100
19	96	88	42	56	81
20	100	100	43	98	98
21	96	89	44	93	100
22	100	100	45	99	99
23	100	100	46	100	98
24	100		47	89	95
25	89	93	48	100	100
26	82	30	49	100	100
27	96	99	50	95	98
28	100	100	51	99	100
29	98	100	52	7 5	96
30	100	100	53	94	93
31	62	63	54	62	78

[0087]

【表23】

		· ·			
67		- -			68
No.	IL-5 産生	IFN-γ産生	No.	IL-5 産生	IFN- y 産生
	抑制率(%)	抑制率(%)		抑制率(%)	抑制率(%)
55	96	100	77	74	50
56	100	100	78	78	91
57	90	98	79	62	90
58	97	96	80	100	100
59	100	100	82	90	99
60	96	93	83	90	76
61	79	89	85	91	86
62	100	100	86	87	29
63	100	100	87	100	100
64	98	99	88	72	17
65	100	100	89	87	99
66	95	91	90	100	100
67	99	100	91	53	1
68	92	99	92	99	100
69	100	100	93	100	100
70	98	99	94	85	53
71	89		95	100	100
72	51		96	100	100
73	64	28	97	77	84
74	43	10	98	96	99
75	100	100	99	100	89
76	96	96	100	92	93

[0088] 【表24】

69					70
No.	IL-5 産生	IFN-γ産生	No.	IL-5 産生	IFN- y 産生
	抑制率(%)	抑制率(%)		抑制率(%)	抑制率(%)
101	100	100	105	100	100
101	100	100	125	100	100
102	100	100	126	100	100
103	100	100	127	100	100
104	100	100	128	96	93
105	55	25	129	86	67
106	83	96	130	100	99
107	99	97	131	100	100
108	100	100	132	99	100
109	100	95	133	99	100
110	99	100	134	97	98
111	99	99	135	62	33
112	100	100	136	98	100
113	96	97	137	98	98
114	100	100	138	99	100
115	100	100	139	89	50
116	100	99	140	100	100
117	100	100	141	100	100
118	78	47	142	96	99
119	100	99	143	97	100
120	84	35	144	99	100
121	97	100	145	100	100
122	100	100	146	62	43
123	100	100	147	99	100
124	100	100	148	94	81

[0089] 【発明の効果】本発明は、免疫機能の異常亢進を伴う疾 患の予防または治療薬として有用なサイトカイン産生抑 制剤を提供する。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷		識別記号	FI		テーマコード(参考)
A 6 1 K	31/428		A 6 1 K	31/428	4 H O O 6
	31/44			31/44	
	31/4402			31/4402	
	31/4418			31/4418	
	31/4439			31/4439	
	31/444			31/444	
	31/495			31/495	
	31/5375			31/5375	
	31/655			31/655	

A 6 1 P	3/10		A 6 1 P	3/10	
	11/06			11/06	
	21/04			21/04	
	29/00 1 0 1			29/00	1 0 1
	37/06			37/06	
	37/08			37/08	
	43/00 1 1 1			43/00	1 1 1
C 0 7 C	233/62		C O 7 C	233/62	
	233/75			233/75	
	235/64			235/64	
	245/08			245/08	
	255/57			255/57	
	309/77			309/77	
	311/21			311/21	
	323/35			323/35	
	323/37			323/37	
C 0 7 D	213/40		C 0 7 D	213/40	
	213/64			213/64	
	213/70			213/70	
	213/71			213/71	
	213/75			213/75	
	239/42			239/42	Z
	241/04			241/04	
	241/44			241/44	
	257/04			257/04	E
	277/46			277/46	
	277/52			277/52	
	277/62			277/62	
	277/66			277/66	
	277/82			277/82	
	401/12			401/12	
(72)発明者	山元 一浩				
	滋賀県草津市西渋川二丁目3番1号	石原			
	産業株式会社中央研究所内				
(72)発明者	岡田 隆士				
	And the second stable to second stable to the secon				

滋賀県草津市西渋川二丁目3番1号 石原

産業株式会社中央研究所内

Fターム(参考) 4C033 AD13 AD15 AD17 AD20 AE04

4C055 AA01 BA02 BA41 BA47 BA50

BB04 BB14 BB15 CA02 CA03

CA06 CB02 CB07 CB14 DA01

4C063 AA01 BB08 CC12 DD04 EE01

4C086 AA01 AA02 AA03 BC05 BC07

BC17 BC50 BC62 BC82 BC84

GA07 GA08 MA01 MA04 NA14

ZA01 ZA33 ZA34 ZA59 ZA94

ZA96 ZB08 ZB13 ZB15

4C206 AA01 AA02 AA03 GA31 MA01

MAO4 MA14 NA14 ZAO1 ZA33

ZA34 ZA59 ZA94 ZA96 ZB08

ZB13 ZB15

4H006 AA01 AA02 AA03 AB20 AC53

AC61 BB25 BC10 BC19 BC31

BE12 BJ30 BJ50 BM30 BM71

BM72 BM73 BN30 BP30 BP60

BT32 BU26 BU46 BV74 QN30

TA04 TB14

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第3部門第2区分

【発行日】平成17年7月21日(2005.7.21)

【公開番号】特開2002-249473(P2002-249473A)

【公開日】平成14年9月6日(2002.9.6)

【出願番号】特願2001-384042(P2001-384042)

【国際特許分類第7版】

- C O 7 C 233/65
- A 6 1 K 31/167
- 31/18 A 6 1 K
- A 6 1 K 31/41
- A 6 1 K 31/426
- A 6 1 K 31/428
- A 6 1 K 31/44
- A 6 1 K 31/4402
- A 6 1 K 31/4418
- A 6 1 K 31/4439
- A 6 1 K 31/444
- A 6 1 K 31/495
- A 6 1 K 31/5375
- 31/655 A 6 1 K
- 3/10 A 6 1 P
- 11/06 A 6 1 P
- A 6 1 P 21/04
- 29/00 A 6 1 P
- 37/06 A 6 1 P
- A 6 1 P 37/08
- A 6 1 P 43/00
- C 0 7 C 233/62
- C 0 7 C 233/75
- C O 7 C 235/64
- C 0 7 C 245/08
- C O 7 C 255/57
- C 0 7 C 309/77 C 0 7 C 311/21
- C 0 7 C 323/35
- C O 7 C 323/37
- C 0 7 D 213/40
- C 0 7 D 213/64
- C 0 7 D 213/70 C 0 7 D 213/71
- C O 7 D 213/75
- C 0 7 D 239/42
- C 0 7 D 241/04
- C O 7 D 241/44
- C O 7 D 257/04
- C O 7 D 277/46
- C O 7 D 277/52 C O 7 D 277/62

```
C O 7 D 277/66
  C O 7 D 277/82
  C O 7 D 401/12
[FI]
  C O 7 C 233/65
  A 6 1 K
            31/167
  A 6 1 K
            31/18
  A 6 1 K
            31/41
  A 6 1 K
            31/426
  A 6 1 K
            31/428
  A 6 1 K
            31/44
            31/4402
  A 6 1 K
            31/4418
  A 6 1 K
            31/4439
  A 6 1 K
            31/444
  A 6 1 K
            31/495
  A 6 1 K
  A 6 1 K
            31/5375
  A 6 1 K
            31/655
  A 6 1 P
            3/10
  A 6 1 P
            11/06
  A 6 1 P
            21/04
  A 6 1 P
            29/00
                     1 0 1
  A 6 1 P
            37/06
            37/08
  A 6 1 P
  A 6 1 P
            43/00
                     1 1 1
  C O 7 C 233/62
  C O 7 C 233/75
  C O 7 C 235/64
   C O 7 C 245/08
  C O 7 C 255/57
  C O 7 C 309/77
  C O 7 C 311/21
  C O 7 C 323/35
  C O 7 C 323/37
  C O 7 D 213/40
  C O 7 D 213/64
  C 0 7 D 213/70
  C 0 7 D 213/71
  C O 7 D 213/75
  C O 7 D 239/42
                            Z
  C O 7 D 241/04
  C O 7 D 241/44
  C O 7 D 257/04
                           E
  C O 7 D 277/46
  C O 7 D 277/52
  C O 7 D 277/62
  C O 7 D 277/66
  C 0 7 D 277/82
```

C O 7 D 401/12

【手続補正書】

【提出日】平成16年11月30日(2004.11.30)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

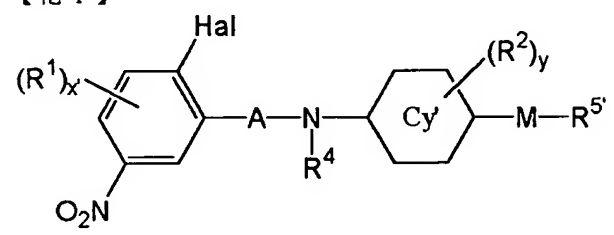
【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

式 (1'):

【化1】



[式中、AはCOまたはSO2であり; R¹および R²はそれぞれ独立に、ハロゲン原子、 シアノ基、ニトロ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置 換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシ クロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換され てもよいアミノ基または一B-Q基(BはO、CO、COO、OCO、S、SOまたはS O2であり;Qは水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル 基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されても よいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基また は置換されてもよいアミノ基である)であり;R⁴は水素原子または置換されてもよいア ルキル基であり; y は 0 ~ 4 の整数であり; H a l はハロゲン原子であり; C y' はフェ ニル基または 6 員単環式複素環基であり; M は O 、 S 、 N R ⁶基 (R ⁶は水素原子または置 換されてもよいアルキル基である)、 $-OCH_2-$ 、 $-OCH_2CH_2-$ 、 $-CH_2O-$ 、-CH2CH2O-, -SCH2-, -SCH2CH2-, -CH2S-, -CH2CH2S- # S-# E は単結合であり; R⁵'は置換されてもよいピリジル基または置換されてもよいアダマンチ ル基であり; x'は0~3の整数である;但し、AがCOであり、かつR⁵'がー(CR^aR a) d-NCRbRc基で置換されたアダマンチル基(Raは水素原子またはアルキル基であ り;Rbは水素原子、アルキル基またはアシル基であり、Rcは水素原子またはアルキル基 であり、 d は 0 ~ 3 の整数である)である場合を除く]で表されるアニリン誘導体または その塩を有効成分として含有するサイトカイン産生抑制剤。

【請求項2】

サイトカインがTh1タイプサイトカインである請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤

【請求項3】

サイトカインがインターフェロンyである請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項4】

サイトカインがTh2タイプサイトカインである請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤

【請求項5】

サイトカインがインターロイキン5である請求項1記載のサイトカイン産生抑制剤。

【請求項6】

請求項1に記載の化合物またはその塩を有効成分として含有する免疫機能の異常亢進を伴う疾患に対する予防または治療薬。

【請求項7】

免疫機能の異常亢進を伴う疾患が、蕁麻疹、食物アレルギー、アナフィラキシーショック、好酸球増加症候群、喘息、アレルギー性鼻炎、アレルギー性結膜炎およびアトピー性皮膚炎から選ばれる少なくとも一種のアレルギー性疾患である請求項<u>6</u>記載の予防または治療薬。

【請求項8】

免疫機能の異常亢進を伴う疾患が、全身性自己免疫疾患である請求項<u>6</u>記載の予防または 治療薬。

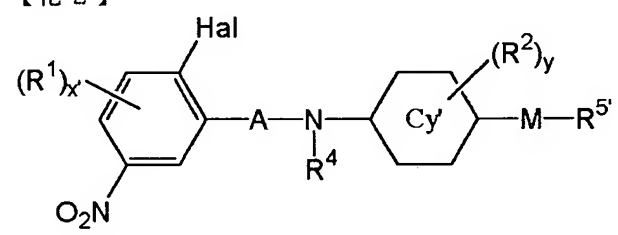
【請求項9】

免疫機能の異常亢進を伴う疾患が、慢性関節リウマチ、I型糖尿病、橋本甲状腺炎、重症筋無力症および多発性硬化症から選ばれる少なくとも一種の臓器特異的自己免疫疾患である請求項8記載の予防または治療薬。

【請求項10】

式(1'):

【化2】



[式中、AはCOまたはSO $_2$ であり; R 1 および R 2 はそれぞれ独立に、ハロゲン原子、 シアノ基、ニトロ基、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル基、置 換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されてもよいシ クロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基、置換され てもよいアミノ基または一B一Q基(BはO、CO、COO、OCO、S、SOまたはS O2であり;Qは水素原子、置換されてもよいアルキル基、置換されてもよいアルケニル 基、置換されてもよいアルキニル基、置換されてもよいシクロアルキル基、置換されても よいシクロアルケニル基、置換されてもよいアリール基、置換されてもよい複素環基また は置換されてもよいアミノ基である)であり;R⁴は水素原子または置換されてもよいア ルキル基であり; y は 0 ~ 4 の整数であり; H a l はハロゲン原子であり; C y' はフェ ニル基または 6 員単環式複素環基であり; M は O 、 S 、 N R ⁶基(R ⁶は水素原子または置 換されてもよいアルキル基である)、 $-OCH_2-$ 、 $-OCH_2CH_2-$ 、 $-CH_2O-$ 、-CH₂CH₂O-\ -SCH₂-\ -SCH₂CH₂-\ -CH₂S-\ -CH₂CH₂S-\ ± ħ は単結合であり; R⁵'は置換されてもよいピリジル基または置換されてもよいアダマンチ ル基であり; x'は0~3の整数である;但し、AがCOであり、かつR⁵'が-(CR^aR a) d-NCRbRc基で置換されたアダマンチル基(Rbは水素原子またはアルキル基であ り;Rbは水素原子、アルキル基またはアシル基であり、Rcは水素原子またはアルキル基 であり、dは0~3の整数である)である場合を除く〕で表されるアニリン誘導体または その塩。

【請求項11】

AがCOである請求項10のアニリン誘導体またはその塩。

【請求項12】

A が C O であり、 R 5 'が置換されてもよいピリジル基である請求項 $\underline{1}$ $\underline{0}$ のアニリン誘導体またはその塩。

【請求項13】

AがCOであり、R⁵'がハロアルキル基で置換されたピリジル基(そしてそのピリジル基は、ハロゲン原子、水酸基、メルカプト基、置換可アルキル基、置換可アルケニル基、置換可アルキニル基、置換可アルコキシ基、置換可アルキルチオ基、置換可アルケニルオキ

シ基、置換可アルケニルチオ基、置換可アルキニルオキシ基、置換可アルキニルチオ基、 置換可シクロアルキル基、置換可シクロアルケニル基、置換可シクロアルコキシ基、置換 可シクロアルキルチオ基、置換可シクロアルケニルオキシ基、置換可シクロアルケニルチ オ基、置換可アルコキシカルボニル基、置換可アルキルカルボニル基、置換可アルキルカ ルボニルオキシ基、置換可アルケニルオキシカルボニル基、置換可アルケニルカルボニル 基、置換可アルケニルカルボニルオキシ基、置換可アルキニルオキシカルボニル基、置換 可アルキニルカルボニル基、置換可アルキニルカルボニルオキシ基、置換可シクロアルコ キシカルボニル基、置換可シクロアルキルカルボニル基、置換可シクロアルキルカルボニ ルオキシ基、置換可シクロアルケニルオキシカルボニル基、置換可シクロアルケニルカル ボニル基、置換可シクロアルケニルカルボニルオキシ基、置換可アリール基、置換可アリ ールオキシ基、置換可アリールチオ基、置換可アリールオキシカルボニル基、置換可アリ ー ル カ ル ボ ニ ル 基 、 置 換 可 ア リ ー ル カ ル ボ ニ ル オ キ シ 基 、 置 換 可 複 素 環 基 、 置 換 可 複 素 環 オキシ基、置換可複素環チオ基、置換可複素環オキシカルボニル基、置換可複素環カルボ ニル基、置換可複素環カルボニルオキシ基、置換可アミノ基、シアノ基、ニトロ基、カル ボキシル基、置換可アミノカルボニル基、置換可アルキルスルホニル基、置換可アルケニ ルスルホニル基、置換可アルキニルスルホニル基、置換可シクロアルキルスルホニル基、 置換可シクロアルケニルスルホニル基、置換可アリールスルホニル基、置換可複素環スル ホニル基および置換可アミノスルホニル基からなる群より選ばれた少なくとも1つの置換 基によって置換されてもよい)である請求項100アニリン誘導体またはその塩。

【請求項14】

A が C O であり、 R⁵' が 3 ークロロー 5 -トリフルオロメチルー 2 ーピリジル基である請求項 1 O のアニリン誘導体またはその塩。

【請求項15】

A が C O であり、 R 5 'が置換されてもよいアダマンチル基である請求項 $\underline{1}$ $\underline{0}$ のアニリン誘導体またはその塩。

【請求項16】

AがCOであり;Halがフッ素原子、臭素原子または沃素原子であり;R⁵が置換されてもよいアダマンチル基である請求項10のアニリン誘導体またはその塩。

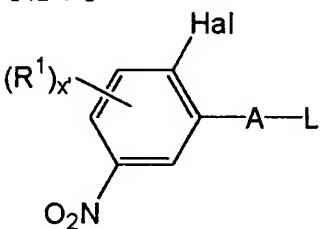
【請求項17】

AがSO2である請求項10のアニリン誘導体またはその塩。

【請求項18】

請求項<u>10</u>に記載された式(I')の化合物またはその塩の製造方法であって、式(II ·):

【化3】



[式中、A、R¹、Halおよび x 'は前記請求項<u>10</u>の定義通りであり、Lは脱離基である]で表される化合物と、

式(III):

【化4】

$$HN \longrightarrow Cy' \longrightarrow M \longrightarrow R^{5'}$$

[式中、Cy'、 R^2 、 R^4 、 R^5 '、Mおよびyは前記請求項<u>10</u>の定義通りである]で表される化合物とを反応させることにより、前記式(I')のアニリン誘導体またはその塩を製造する方法。